(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-192252

(43)公開日 平成6年(1994)7月12日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 D 401/04 A 0 1 N 43/60 43/84	識別記号 239 101	庁内整理番号 7602-4C 9159-4H 9159-4H	FΙ		技術表示箇所
C 0 7 D 401/14 405/14	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7602-4C 7602-4C			
400/14	233	1002 40	審査請求	未請求	: 請求項の数2(全 43 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平5-235027		(71)	出願人	000003986 日産化学工業株式会社
(22) 出願日	平成5年(1993)9月	月21日	(72)	発明者	東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1 佐藤 純
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平4-253064 平 4 (1992) 9 月22日	∃			千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工 業株式会社中央研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)	発明者	近藤 康夫 千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工 業株式会社中央研究所内
			(72)	発明者	工藤 佳宏 千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工 業株式会社中央研究所内
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ピラジン誘導体および除草剤

(57)【要約】

【構成】 式(I)

【化1】

〔式中、Raは水素、ハロゲン、アルコキシ、アルキル アミノ、アルキルまたはハロアルキルを表し、Rbは置 換されていてもよいフェニル、ベンジル、ピリジル、チ エニルまたはフリルを表し、RcはSR1、OR2 また はN(R³) R⁴を表す(R¹、R²、R³ およびR⁴ はそれぞれ独立に水素、アルキル、アルケニルまたはア ルキニルを表し、R³ およびR¹ は結合する窒素ととも に3~7の環を形成していてもよく、その環内に酸素を 含んでいてもよい。)。〕で表されるピラジン誘導体お よび該誘導体を含有する除草剤。

【効果】 本発明化合物は畑地、水田、非耕地用除草剤

として有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1)

(化1)

$$\begin{array}{c|c}
N & Ra \\
N & Rb \\
\hline
N & Rc
\end{array}$$
(I)

〔式中、Raは水素原子、ハロゲン原子、C1-6 アルコ キシ基、C1-6 アルキルアミノ基、C1-6 アルキル基ま たはC1-6 ハロアルキル基を表し、

Rbは置換基によって任意に置換されていてもよいフェ ニル基、ベンジル基、ピリジル基、チエニル基またはフ リル基(但し、置換基はC1-4 アルキル基、ハロゲン原 子、C1-4 ハロアルキル基およびC1-4 ハロアルコキシ 基から選ばれる1または2以上を表す。)を表し、

し、R¹、R²、R³およびR⁴はそれぞれ独立に水素 原子、C1-6 アルキル基、C1-6 アルケニル基またはC 1-6 アルキニル基を表し、R3 およびR4 は結合する窒 素原子とともに3~7の環を形成していてもよく、その 環内に酸素原子を含んでいてもよい。)。〕で表される ピラジン誘導体。

【請求項2】 請求項1記載のピラジン誘導体を含有す る除草剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なピラジン誘導体お よび該誘導体を有効成分として含有する選択性除草剤に 関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、重要作物、例えばイネ、大 豆、小麦、トウモロコシ、ワタ、ビート等を雑草から守 り、これらの重要作物の生産性を高める為に多くの除草 剤が実用化されてきた。これらの剤は、適用場面によっ て、畑作用、水田用、非耕地用の3つに大別することが できる。さらに、各々の中で、薬の施用方法によって土 40 壤混和処理型、発芽前土壌処理型、発芽後処理 (茎葉処 理) 型等に分類することができる。

【0003】近年、世界的な人口増加に伴い、重要作物 の生産性が各国の食糧経済に影響を与えることは明らか である。これらの変化に伴い、従来の農業形態が21世 紀に向けて変化することは必至である。現に、農業従事 者にとって、作物栽培時に障害となる雑草を経済的、か つ効率良く枯殺あるいは防除できる除草剤の開発は、以 前に比べて増々必要となっている。

を備えた薬剤の開発が切望されている。低薬量で高い除 草効果を有するもの(特に環境保護の観点からできるだ け低薬量散布によって雑草を枯殺することが必要であ る。)、適度な残効性を有するもの(近年、土壌残留の 長い薬物が後作へ被害を与えることが問題となってお り、散布後、適度な残効性を示すことが重要であ る。)、散布後、速やかに雑草を枯殺するもの(薬剤処

理後、短い期間で次の作物の播種、移植が可能であ る。)、薬剤処理回数が少いもの(農業従事者にとって 10 繁雑な雑草防除作業の回数をできるだけ少くすることは

【0005】雑草防除対象が広範なもの(広葉雑草、イ ネ科雑草、多年生雑草など性質の異った雑草種に対し て、1つの薬剤で、これらを防除できる薬剤が望まし い。)、施用方法が多いもの(土壌処理効果、茎葉処理 効果などを併せ持つことにより、より強力な除草効果が 得られる。)、作物に対して問題となる薬害を示さない もの(作物と雑草が混在するような耕地に於いて選択的 に雑草だけを枯殺できるものが好ましい。)が望まし Rc は SR^1 、 OR^2 またはN (R^3) R^4 を表す(但 20 い。しかしながら、既存の除草剤はこれらの条件を全て 満たしているものではない。

> 【0006】ピラジン環によって2位が置換されたピリ ジン誘導体が除草剤性質を有することは特開平4-23 4849号公報に開示されている。

[0007]

重要である。)、

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な状況に鑑み、重要作物に対して選択性を示し、多くの 雑草に対して低薬量で優れた除草効果を有し、土壌処 理、茎葉処理効果を兼ね備えた除草剤を開発する為に研 30 究を続けた結果、式(I)

[0008]

【化2】

【0009】〔式中、Raは水素原子、ハロゲン原子、 C1-6 アルコキシ基、C1-6 アルキルアミノ基、C1-6 アルキル基またはC1-6 ハロアルキル基を表し、Rbは 置換基によって任意に置換されていてもよいフェニル 基、ベンジル基、ピリジル基、チエニル基またはフリル 基(但し、置換基はC1-4 アルキル基、ハロゲン原子、 C1-4 ハロアルキル基およびC1-4 ハロアルコキシ基か ら選ばれる1または2以上を表す。)を表し、RcはS R^1 、OR² またはN(R^3) R^4 を表す(但し、 【0004】このような除草剤として以下のような条件 50 R¹、R²、R゚およびR⁴ はそれぞれ独立に水素原

-584-

子、C1-6 アルキル基、C1-6 アルケニル基またはC1-6 アルキニル基を表し、R3 およびR4 は結合する窒素原子とともに3~7の環を形成していてもよく、その環内に酸素原子を含んでいてもよい。)で表されるピラジン誘導体(以下、本発明化合物と称する。)を見出した。

【0010】本発明化合物は畑地、水田、非耕地用除草剤として、土壌処理、茎葉処理のいずれの処理方法においても、イヌホウズキ、チョウセンアサガオ、イチビ、アメリカキンゴジカ、マルバアサガオ、イヌビユ、アオビユ、オナモミ、ブタクサ、ヒマワリ、ハキダメギク、セイヨウトゲアザミ、ノボロギク、ヒメジョン、イヌガラシ、ノハラガラシ、ナズナ、イヌタデ、ソバカズラ、スペリヒユ、シロザ、コアカザ、ホウキギ、ハコベ、オオイヌノフグリ、ツユクサ、ホトケノザ、ヒメオドリコソウ、コニシキソウ、オオニシキソウ、ヤエムグラ、アカネ、スミレ、アメリカツノクサネム、エビスグサ、コ*

*センダングサ等の広葉雑草、

【0011】 野生ソルガム、オオクサキビ、ジョンソングラス、イヌビエ、ブラックグラス、メヒシバ、カラスムギ、オヒシバ、エノコログサ、スズメノテッポウ等のイネ科雑草、ハマスゲ等のカヤツリグサ科雑草、ヘラオモダカ、オモダカ、ウリカワ、タマガヤツリ、ミズガヤツリ、ホタルイ、クログワイ、アゼナ、コナギ、ヒルムシロ、キカングサ、タイヌビエ等の各種水田雑草に低薬量で高い殺草力を有する。

4

 $P = \{0\ 0\ 1\ 2\}$ 本発明化合物は例えばスキーム $1 \sim 5$ に示す方法によって合成できる(スキーム $1 \sim 5$ のR a、R b、 R^{-} 、 R^{2} 、 R^{3} および R^{4} は前記と同様の意味を表し、 R^{11} は C_{1-4} アルキル基を表し、H a 1 はハロゲン原子を表し、n は 1 または 2 を表し、Mはナトリウム原子あるいはカリウム原子を表す。)。

[0013]

【化3】

$$CS_2$$
 塩基 R^1 -Hal N Ra SR^1 (III) O SR^1

スキーム1

【0014】(1) スキーム1は第1段階として2-アシル-3-アルキルピラジン(II) に塩基の存在下、二硫化炭素、ハロゲン化アルキルを反応させてケテンジチオアセタール誘導体(III)とし、第2段階として(II 40 I)とフェニルアミジン誘導体と塩基存在下で反応させ

本発明化合物 (IV) (R $c:SR^1$ の場合)製造する方法を表す。

[0015]

【化4】

特開平6-192252

スキーム2

【0016】 (2) スキー $\Delta2$ は (III) とフェニルア ミジン誘導体を金属アルコキサイドの存在下、反応させ 本発明化合物 (V) ($Rc:OR^2$ の場合) を製造する*

*方法を表す。 【0017】 【化5】

$$\begin{array}{c|cccc}
N & Ra & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & \\
N & & & & \\
N & & & & & \\$$

スキーム3

【0018】 (3) スキーム3は (IV) と金属アルコキサイドを反応させ本発明化合物 (V) ($Rc:OR^2$ の場合) を製造する方法を表す。

【0019】 【化6】

スキーム4

【0020】(4) スキーム4は第1段階として(IV)を酸化して化合物(VI)とし、第2段階として(VI)と 金属アルコキシド、アミンまたは金属メルカプチドと反応させ、対応する本発明化合物(V)(Rc:OR²の

場合)、(X)(R c : N (R³) R⁴ の場合)または (IV) (R c : S R¹ の場合)を製造する方法を表す。 【0 0 2 1】 【化7】

スキーム5

【0022】 (5) スキーム5は第1段階として (VII) とフェニルアミジン誘導体と反応させ化合物 (VII I) とし、第2段階として (VIII) をクロル化剤と反応させクロル体 (IX) とし、第3段階として (IX) と金属メルカプチド、金属アルコキシドまたはアミンと反応させ、対応する本発明化合物 (IV) (Rc:SR¹の場合)、 (V) (Rc:OR²の場合)または (X) (Rc:N(R³)R⁴の場合)を製造する方法を表す。

【0023】以下に本発明化合物および中間体の合成例

【0022】 (5) スキーム5は第1段階として (VII 40 を実施例として具体的に述べるが、本発明はこれらによ) とフェニルアミジン誘導体と反応させ化合物 (VII って限定されるものではない。

[0024]

【実施例】

〔実施例 1〕 2-(2-(4-)000フェニル)-6-メチルチオー4-ピリミジニル〕-3-エチルピラジンの合成

[0025]

【化8】

【0026】3-エチル-2-〔2,2-ビス(メチル チオ) ビニルカルボニル] ピラジン0.5 gおよび4-20【0027】〔実施例2〕 クロロフェニルアミジン塩酸塩0.43gをイソプロパ ノール10mlに溶解し、無水炭酸カリウム0.47g を加えた。約15時間還流後、イソプロパノールを留去 し、水を加え酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸ナトリ ウムで乾燥後、酢酸エチルを留去し粗生成物を得た。こ れを薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホル*

*ム)にて単離精製を行い、目的物 0.25 gを得た。

3-エチル-2-〔6-メチルチオ-2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル〕 ピラジン の合成

[0028]

【化9】

【0029】3-エチル-2-〔2,2-ビス(メチル チオ) ビニルカルボニル] ピラジン0.5 gおよび4-トリフルオロメチルフェニルアミジン塩酸塩0.49g をベンゼン15m1、N, N-ジメチルホルムアミド2 m1に溶解し、60%水素化ナトリウム0.21gを加 えた。約2時間還流後、室温で一晩撹拌を続けた。反応 50 3 - エチル-2 - 〔6 - メトキシ-2 - (4 - トリフル

終了後、水を加え酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥後、溶媒を留去し粗生成物を得た。これを薄 層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)にて 単離精製を行い、目的物 0. 25 gを得た。

【0030】〔実施例3〕

14

オロメチルフェニル) -4-ピリミジニル〕 ピラジンの * [0031] 【化10】 合成

【0032】3-エチル-2-〔6-メチルチオ-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニ ル〕ピラジン0.35gをメタノール15mlに溶解 し、ナトリウムメトキシド0.13gを加えた。約30 時間還流後、溶媒を留去しクロロホルムで抽出した。抽 出溶液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を 留去し粗生成物を得た。これをイソプロピルアルコール※

20%で再結晶し、目的物220mgを得た。

【0033】〔実施例4〕

2-[6-メチルスルホニル-2-(4-トリフルオロ メチルフェニル) - 4 - ピリミジニル) - 3 - エチルピ ラジンの合成

[0034]

【化11】

$$CF_3$$
 CF_3
 CI
 $COOH$
 CH_2Cl_2
 CH_2Cl_2

【0035】2-〔6-メチルチオ-2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル] -3-エ チルピラジン 0.3 gを塩化メチレン 20 m1 に溶解 し、氷冷下でm-クロロ過安息香酸 0. 42gを加え た。室温で約5時間攪拌を続けた後、水を加えクロロホ ルムにて抽出した。抽出層を飽和亜硫酸ナトリウム水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液の順で洗浄し、無水 50 リフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル] -3

硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し残留物を薄層 クロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:酢酸エ チル 9:1) にて単離精製を行い、目的物 0.25g を得た。

【0036】〔実施例5〕

2-[6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-ト

16

- エチルピラジンの合成

[0037]

*【化12】

$$C_2H_5$$
 CF_3
 CH_3OH
 CH_3OH

【0038】2-〔6-メチルチオ-2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル] -3-エ チルピラジン0、2gを18%ジメチルアミン-メタノ ール溶液 6 m 1 に溶解し、約 3 時間加熱還流した。メタ ノールを留去後、冷水50mm1を加え、析出した固体 を濾取した。得られた粗結晶を薄層クロマトグラフィー

(展開溶媒 クロロホルム:酢酸エチル 9:1)にて※

※単離精製を行い、目的物 0. 09gを得た。

【0039】〔実施例6〕

3-エチル-2-〔2、2-ビス(メチルチオ)ビニル カルボニル〕ピラジンの合成

[0040]

【化13】

【0041】2-アセチル-3-エチルピラジン5gお 40 性炭処理した。ベンゼンを留去し再結晶(ベンゼン-へ よび二硫化炭素4、55gをジメチルホルムアミド50 m1に溶解し、氷水にて0℃まで冷却した。これに60 %水素化ナトリウム2.8gをゆっくり加え1時間撹拌 した。次にジメチルホルムアミド100m1を加え、続 いてヨウ化メチル12.3gをゆっくりと滴下した。2 時間撹拌を続け、徐々に室温までもどした後、氷水を加 え30分撹拌した。析出した粗結晶を濾取し、これを 水、n-ヘキサンで洗浄した後、ベンゼンに溶解して活

キサン)により目的物4.7gを得た。

【0042】〔実施例7〕

2-[6-(N, N-ジメチルアミノ) -2-(4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル) ピラ ジン 4-オキサイドの合成

[0043]

【化14】

【0044】2-〔6-メチルスルホニル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル〕ピ20 製を行い、目的物0, 8 gを得た。 ラジン1.2gをクロロホルム50m1に溶解し、室温 でm-クロロ過安息香酸2.4gを加えた。室温で一晩 撹拌を続けた後、50%ジメチルアミン15mlを加え 更に2時間撹拌した。反応溶液を水、飽和亜硫酸ナトリ ウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水の順に 洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し*

*た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精

【0045】〔実施例8〕

3-クロロ-2-〔6-(N, N-ジメチルアミノ) -2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミ ジニル〕ピラジンの合成

[0046]

【化15】

【0047】2-〔6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミ ジニル〕ピラジン 4-オキサイド 0.8 g中にオキシ 塩化リン10m1を加え、100℃で3時間加熱撹拌を 行った。過剰のオキシ塩化リンを減圧留去し、残留物に 氷水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗 し、無水硫酸ナトリウム乾燥後、溶媒を留去した。残留 物を薄層クロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホル 50 ム:ヘキサン 7:3) にて単離精製を行い、目的物 0.15gを得た。

【0048】〔実施例9〕

2 - (6 - (N, N - i) + i) - 2 - (4 - i)リフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル] -3 ーメトキシピラジンの合成

[0049]

【化16】

| | CH₃ CH₃ | Omgを得た。

【0050】3-クロロ-2-〔6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル〕ピラジン80mgをメタノール10m1に溶解し、ナトリウムメトキシド30mgを加えた。2時間還流後、溶媒を留去し、残留物に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物620

19

【0051】〔実施例10〕

2-[6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル)-3-エチルピラジンの合成

20

【0052】 【化17】

【0053】(a) 2-〔6-メチルチオ-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル〕-3-エチルピラジン3gを塩化メチレン150m1に溶解し、m-クロロ過安息香酸3.1gを加えた。室温で2時間撹拌後、水100m1を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた粗結晶はそのまま次の反応に用いた。

(b) (a) で得られた粗結晶をイソプロピルアルコール200mlに溶解し、50%ジメチルアミン水溶液20mlを加えた。3時間還流後溶媒を減圧留去した。残留物をクロロホルム100mlに溶解し、水洗後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾別後、クロロホルム溶液のまま次の反応に用いた。

(c)

(c) (b)で得られた粗生成物のクロロホルム溶液中に三塩化リン3gを加え、3時間還流した。氷冷下で水10m1をゆっくり滴下した後、5%炭酸ナトリウム水溶液50m1を加えた。有機層を分離し、水洗後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物2、1gを得た。

【0054】〔実施例11〕

5 - クロロー 3 - エチルー 2 - 〔6 - メチルアミノー 2 - (4 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - ピリミジニル〕 ピラジンの合成

【0055】 【化18】

 $[0\ 0\ 5\ 6]\ 2-[6-(N-\cancel{y}+\cancel{y})-2-20*\hbar.$ (トリフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル) -3-エチルピラジン 4-オキサイド0.5g中に塩 化チオニル10m1を加え、3時間還流した。過剰の塩 化チオニルを減圧留去し、残留物に水を加え、クロロホ ルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水硫酸ナトリウム で乾燥後、溶媒を留去し薄層クロマトグラフィー(展開 溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物0.25gを得*

【0057】〔実施例12〕

3-エチル-2-〔4-メチルチオ-6-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -2-ピリジル〕 ピラジンの合

[0058] 【化19】

$$C_2H_5$$
 CH_3C
 CH_3C
 CH_3C
 CF_3
 CH_3C
 CF_3
 CH_3C
 CH_3C
 CF_3
 CH_3C
 CH_3C
 COH_3
 CH_3C
 COH_3
 CH_3C
 COH_3
 COH_3

【0059】4-トリフルオロアセトフェノン0.45 gを15mlのTHF (テトラヒドロフラン) に溶か し、カリウムー t ープトキシド 0. 62gを加え、室温 で30分撹拌した。3-エチル-2-〔2, 2-ビス (メチルチオ) ビニルカルボニル) ピラジン0.5gを

酢酸15mlを加え、加熱しながらTHFを留去し、そ の後更に8時間100℃に加熱した。氷冷しながら5% 水酸化ナトリウム水溶液をアルカリ性になるまで加え た。酢酸エチルで抽出し、抽出層は水洗後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。溶媒を留去後、薄層クロマトグラ 加え、室温で1時間撹拌した。酢酸アンモニウム5gと 50 フィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物

0.14gを得た。

【0060】〔実施例13〕

2-アセチル-3-エチルピラジンの合成

$$\begin{array}{c|c}
N & C_2H_5 \\
\hline
NBS & Pr^i NO_2 \\
\hline
NBS & Ra / EtOH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C_2H_5 \\
\hline
NBS & Na / EtOH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C_2H_5 \\
\hline
Na / EtOH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C_2H_5 \\
\hline
Na / EtOH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C_2H_5 \\
\hline
Na / EtOH
\end{array}$$

【0062】 (a) 2, 3-ジエチルピラジン23.6 g、N-ブロモスクシンイミド30.84g、ベンゾイルパーオキサイド370mgおよび四塩化炭素370m1の混合物を<math>90分還流した。放冷後、不溶物を除去し、溶媒を減圧留去しBr 体を薄茶色液体として36.34g得た。

(b) 脱水エタノール200m1に金属ナトリウム4. 23gを溶かした溶液に、2-二トロプロパン20.8 gを15℃で徐々に加えた。滴下後、混合物を20℃で30分間撹拌した。得られた溶液の中へ、Br体を撹拌下、徐々に加えた。2時間還流後、放冷し、溶媒を留去20した後、酢酸でpHを4に調整し、塩化メチレンで抽出※

10%した。有機層を飽和食塩水、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。得られた有機層をセライトを通した後、減圧下溶媒を留去し、蒸留した。目的物16.3gを淡黄色液体として得た。

26

【0 0 6 3】沸点4 6. 5 - 4 7. 0℃/0. 1 2 - 0. 1 3 mmHg

〔実施例14〕

2-アセチル-3-クロロピラジンの合成

[0064]

【化21】

$$\begin{array}{c|c}
N & Cl \\
\hline
CH_3CHO \\
Bu^n Li \\
(a) & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & Cl \\
\hline
MnO_2 \\
OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & Cl \\
\hline
N & OH
\end{array}$$

【0065】 (a) 脱水THF (テトラヒドロフラン) 100m1に2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジン 16.5gを溶かし-70℃に冷却した。次にn-Bu Li (n-ブチルリチウム) 71.15ml (1.56 mo1/1 ヘキサン溶液)をゆっくりと滴下した。徐 々に温度を0℃まで上げ、30分撹拌後、再度-70℃ まで冷やし、2-クロロピラジン10gを30分かけて 滴下した。1時間撹拌した後、アセトアルデヒド31. 43gを20分かけて滴下し、そのまま1.5時間撹拌 を続けた。反応終了後、濃塩酸40m1、エチルアルコ ール40mlおよびTHF160mlの混合溶液を加 え、室温にもどした。炭酸水素ナトリウム水溶液で中和 した後、有機溶媒を減圧留去しジクロロメタンで抽出し 40 た。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し た。得られた粗物をカラムクロマトグラフィー(展開溶 媒:クロロホルム)で精製し、3-クロロ-2-(1-ヒドロキシエチル) ピラジン5.77gを得た(無色、

液体)。

(b) 得られた3-クロロ-2-(1-ヒドロキシエチ30 ル) ピラジン5.6gを200mlの脱水トルエンに溶かし、活性二酸化マンガン(中央電気工業(株))65gを加え1時間加熱還流した。室温にもどした後、セライトろ過を行った。この時、得られた廃固型にトルエンを加え、10分間還流を行ない熱ろ過し、先ほどのろ液と合わせて溶媒を減圧留去した。得られた粗物をカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物3.3gを得た(白色結晶)。(m.p.36-38℃)

[実施例15]

3-エチル-2-(2-メチルスルホニル-2-メチル チオビニルカルボニル)ピラジンの合成

[0066]

【化22】

【0067】3-エチル-2-〔2,2-ビス(メチルチオ)ビニルカルボニル〕ピラジンをジクロロメタン30mlに溶かし、氷水にて0℃に冷却した。次にm-クロロ過安息香酸1.45gを少しずつ加え室温にて撹拌を続けた。反応終了後、水を加えクロロホルムにて抽出後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を減圧留去した。粗物をカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物1.5gを得た。(m.p.8

前記実施例に準じて合成した本発明化合物及びピラジン 10 関連化合物の構造式および物性を前記実施例を含め第1 表、第2表及び第2-1表から第2-4表に示す。また 中間体の構造と物性を第3-1表および第3-2表に示*

*す。

【0068】〔第1表〕

[0069]

【化23】

28

【0070】 【表1】

化合物No.	Ra	R b	Rс
1	Н	4-C1-phenyl	SCH₃
2	Н	2 - F - phenyl	S C H ₃
3	H	$3-CH_3-phenyl$	SCH₃
4	CH3	4 - C l - p h e n y 1	S C H ₃
5	CH3	$4-CF_3-phenyl$	S C H ₃
6	C ₂ H ₅	4-Cl-phenyl	S C H ₃
7	C_2 H_5	4 - F - phenyl	S C H ₃
8	C2 II5	2 - F - phenyl	S C I I a
9	C ₂ H ₅	$3-CH_3-pheny1$	S C H ₃
1 0	C ₂ H ₅	4-CH₃-phenyl	S C H ₃
1 1	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -pheny1	S C H ₃
1 2	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -pheny 1	OCH3
1 3	C ₂ H ₅	3-pyridyl	S C H ₃
1 4	C_2 H_5	2-t h i e n y 1	S C H ₃
1 5	C ₂ H ₅	4-Cl $-p$ henyl	OCH3
1 6	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	OCH3
1 7	C_2 H_5	4-CF ₃ -phenyl	N (CH_3) 2
1 8	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	N (CH ₃) $_2$
1 9	C_2 H_5	$4-CF_3$ —phenyl	NHCH₃
2 0	C2 H5	4-F —phenyl	NHCH ₈
2 1	C_2 H_5	$4 - CF_3$ —phenyl	O C ₂ H ₅
2 2	C ₂ H ₅	$4-CF_3$ —phenyl	NH_2
2 3	C ₂ H ₅	$4 - C F_3$ -phenyl	N (C_2 H_5) $_2$

[0071]

3 - 87%

【表2】

〔第1表続き〕

一一一 化合物N o.	Ra	R b	R c
2 4	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -phenyl	NHCH (CH ₃) ₂
2 5	C ₂ H ₅	$4 - CF_3$ -phenyl	pyrrolidinyl
2 6	C ₂ H ₅	$4 - C F_3$ -phenyl	morphorino
2 7	C ₂ H ₅	$4 - CF_3$ -phenyl	OCH (CH ₃) ₂
2 8	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -phenyl	NHC2 H5

29			<i>30</i>
2 9	C ₂ H ₅	4-F-phenyl	NHC ₂ H ₅
3 0	C ₂ H ₅	4 − I −phenyl	SCH3
3 1	C ₂ H ₅	$4-CF_3$ O-phenyl	SCH3
3 2	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	SOCH₃
3 3	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	NHCH ₂ CH=CH ₂
3 4	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -phenyl	$N (CH_3)_3 \cdot I$
3 5	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	NHCH ₂ C≡CH
3 6	C2 H5	4 − C F ₃ −phenyl	N (NH $_2$) CH $_3$
3 7	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	N(4-CN-phenyl)CHO
3 8	C ₂ H ₅	$4 - CF_3$ —phenyl	N (CH_3) C_2 H_5
3 9	C ₂ H ₅	4-I —phenyl	N (CH_3) $_2$
4 0	C ₂ H ₅	$4 - CF_3$ -phenyl	$NHNH_2$
4 1	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	N(4,6-dimethoxypy-
			rimidine-2-yl)CHO
4 2	C ₂ H ₅	4-F-phenyl	$N(SO_2 N(CH_3)_2)OC_2 H_5$
4 3	C ₂ H ₅	4-F-phenyl	N(phenyl)CHO
4 4	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	N (NH_2) CH_3

[0072]

* *【表3】

〔第1表続き〕

化合物N	o. Ra	R b	R c
4 5	C2 II5	$4-\mathrm{F}-$ phenyl	NIIN (CII ₃) ₂
4 6	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	SCH2 CO2 C2 H5
47	C ₂ H ₅	$4 - CF_3$ -phenyl	ОН
48	C ₂ H ₅	4-CF ₃ -phenyl	OC (CH3) 3
4 9	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	$NHCOCH_3$
5 0	C ₂ H ₅	$4 - C F_3$ -phenyl	OCH2 CH2 OH
5 1	C ₂ H ₅	4-F-phenyl	N (CH₃) Bu¹
5 2	C 1	$4 - C F_3$ —phenyl	$N(CH_3)_2$
5 3	N (CH ₃) ₂	$4 - CF_3$ -phenyl	$N (CH_3)_2$
5 4	OCH ₃	$4 - CF_3$ -phenyl	N (CH ₃) ₂
5 5	$NHCH_3$	$4 - C F_3$ -phenyl	$N (CH_3)_2$
5 6	NHC2 H5	$4 - CF_3$ -phenyl	$N (CH_3)_2$
5 7	OCH (CH₃)2	$4 - C F_3$ -phenyl	$N(CH_3)_2$
5 8	OCH ₂ (CH ₂) ₂ CH ₃	4-CF ₃ -phenyl	N (CH ₃) ₂

[0073]

【表4】

〔第2表〕

化合物 $^1 H - NMR \delta (ppm)$ No. [Solvent] 物理的性質

^{1 2.70 (}s, 3H, $SC\underline{H}_3$),

^{7. 39 (}d, J = 8 Hz, 2H),

^{8. 00 (}S, 1H, Pyrimidine ring),

^{8. 43 (}d, $\underline{J} = 8 \,\mathrm{Hz}$, 2H),

^{8.} $50 \sim 8$. 70 (m, 2H, Pyrazine ring),

^{9.} $61 \sim 9$. 78 (m, 1H, Pyrazine ring)

31 32 $[CDC1_3]$ 融点167-168℃ 2. 71 (s, 3H, SCH₃), 6. $85\sim7$. 81 (m, 3H), 8. 20 (s, 1H, Pyrimidine), 8. $20 \sim 8$. 42 (m, 1H), 8. $55 \sim 8$. 80 (m, 2H, Pyrazine ring), 9. $70 \sim 9$. 90 (m, 1H, Pyrazine ring) (CDC1₃)融点118-120℃ 3 2. 70 (s, 3H, SCH₃), 2. 95 (s, 3H, $C_{\underline{H}_3}$, benzen ring), 7. $30 \sim 7$. 75 (m, 3H), 8. 20 (s, 1H, Pyrimidine ring), 8. $30 \sim 8$. 65 (m, 1H), 8. $65 \sim 8$. 90 (m, 2H, Pyrazine ring), 9. $9.0 \sim 1.0$. 0.0 (m, 1H, Pyrazine ring)

[0074]

* *【表5】

融点128-131℃

〔第2表続き〕

(CDC1₃)

```
化合物 <sup>1</sup>H-NMR δ (ppm)
No.
       (Solvent)
                                             物理的性質
     2. 69 (s, 3H, SCH_3),
4
     3. 01 (s, 3II, CII_3, pyrazine ring),
     7. 30 \sim 7. 66 (m, 2H),
     7. 80 (s, 1H, Pyrimidine ring),
     8. 31 \sim 8. 68 (m, 4H)
     (CDC1<sub>3</sub>)
                                        融点143-144℃
     2. 72 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>),
     3. 10 (s, 3H, CH<sub>3</sub>, pyrazine ring),
     7. 60 \sim 7. 93 (m, 3H),
     8. 45 \sim 8. 82 (m, 4H)
     (CDC1<sub>3</sub>)
                                        融点146-150℃
     1. 41 (t, J = 8 H z, 3H, CH_2 CH_3),
     2. 75 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>),
     3. 33 (q, J = 8 H z, 2H, CH_2 CH_3),
     7. 33 \sim 7. 88 (m, 3H),
     8. 30 \sim 8. 78 (m, 4H)
     (CDC1_3 - DMSO - d_6)
                                        融点114-117℃
```

[0075]

【表6】

[第2表続き]

化合物 ¹H-NMR δ (ppm)
No. [Solvent] 物理的性質

7 1. 37 (t, <u>J</u>=7Hz, 3H, CH₂ C<u>H</u>₃),
2. 66 (s, 3H, SC<u>H</u>₃),
3. 28 (q, <u>J</u>=7Hz, 2H, C<u>H</u>₂ CH₃),
6. 89~7. 17 (m, 2H),

```
33
                                                                           34
                        7. 59 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                        8. 22 \sim 8. 49 (m, 4H)
                         [CDC1<sub>3</sub>]
                                                                   融点83-85℃
                        1. 36 (t, \underline{J} = 8 \, \mathrm{Hz}, 3H, CH_2 C\underline{H}_3),
                        2. 68 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>),
                        3. 35 (q, J = 8 Hz, 2H, CH_2 CH_3),
                        6. 93 \sim 7. 59 (m, 3H),
                        7. 79 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                        7. 95 \sim 8. 40 (m, 1H),
                        8. 52 (d, \underline{J} = 6 \text{ Hz}, 1H),
                        8. 56 (d, \underline{J} = 6 \,\mathrm{Hz}, 1H)
                                                                   融点69-70℃
                         [CDC1_3]
[0076]
                                               * *【表7】
                   〔第2表続き〕
                  化合物 {}^{1}H-NMR \delta (ppm)
                  No.
                           (Solvent)
                                                                     物理的性質
                        1. 50 (t, \underline{J} = 8 \,\mathrm{Hz}, 3H, CH_2 \,C\underline{H}_3),
                        2. 55 (s, 3H, CH_3, benzene ring),
                        2. 80 (s, 3H, SCH3),
                        3. 40 (q, \underline{J} = 8 \,\mathrm{Hz}, 2H, C\underline{H}_2 CH_3),
                        7. 10 \sim 7. 50 (m, 211),
                        7. 20 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                        8. 10 \sim 8. 46 (m, 2H),
                        8. 39 (d, J = 6 Hz, 1H),
                        8. 44 (d, J = 6 Hz, 1H)
                         (CDC1_3)
                                                                   融点88-89℃
                   10 1.44 (t, J=8Hz, 3H, CH_2 CH_3),
                        2. 44 (s, 3H, CH_3, benzene ring),
                        2. 71 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>),
                        3. 35 (q, \underline{J} = 8 \text{ Hz}, 2H, \underline{CH_2} \underline{CH_3}),
                        7. 31 (d, J = 8 H z, 2H),
                        7. 72 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                        8. 25 \sim 8. 70 (m, 4H)
                         (CDC1<sub>3</sub>)
                                                                   融点95-97℃
[0077]
                                                     【表8】
                   [第2表続き]
                  化合物
                         ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                           (Solvent)
                  No.
                                                                     物理的性質
                   11 1.38 (t, J = 7 H z, 3H, CH_2 CH_3),
                        2. 69 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>),
                        3. 29 (q, J=7 Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
                        7. 55 \sim 7. 68 (m, 3H),
                        8. 35 \sim 8. 57 (m, 4H)
                         [CDC18]
                                                                   融点80-81℃
```

35 12 1.39 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$),

- - 3. 28 (q, J = 7 H z, 2H, $CH_2 CH_3$),
 - 4. 12 (s, 3H, OCH₃),
 - 7. 24 (s, 1H, Pyrimidine ring),
 - 7. 66 (d, 2H), 8. 39~8. 60 (m, 4H)

(CDC1₃)

融点106-107℃

36

- 13 1. 70 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, $\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{C}\underline{H}_3$),
 - 3. 00 (s, 3H, SCH3),
 - 3. 61 (q, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 2H, $\underline{CH_2}$ $\underline{CH_3}$),
 - 7. $42 \sim 7$. 85 (m, 1H),
 - 8. 02 (s, 1H, Pyrimidine ring),
 - 8. $55 \sim 9$. 10 (m, 4H),
 - 9. $80 \sim 10$. 05 (m, 1H)

(CDC1₃)

融点104-108℃

[0078]

* *【表9】

〔第2表続き〕

化合物 ¹H-NMR δ (ppm)

[Solvent] No.

物理的性質

- 14 1. 45 (t, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 3H, $CH_2 CH_3$),
 - 2. 71 (s, 3H, SCH_3),
 - 3. 35 (q, J = 8 II z, 2 II, C II 2 C II 3),
 - 7. $0.0 \sim 7$. 6.2 (m, 2H),
 - 7. 71 (s, 1H, Pyrimidine ring),
 - 7. $99 \sim 8$. 20 (m, 1H), 8. $42 \sim 8$. 70 (m, 2H) (CDC1₃)融点60-64℃
- 15 1. 43 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$),
 - 3. 32 (q, $J=7\,H\,z\,,~2\,H,~C\,\underline{H}_2~C\,H_3$),
 - 4. 21 (s, 3H, OCH₃),
 - 7. $18 \sim 7$. 67 (m, 3H),
 - 8. $42 \sim 8$. 70 (m, 4H)

(CDC13)

融点106-107℃

- 16 1.35 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, $\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{C}\underline{H}_3$),
 - 3. 25 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$),
 - 4. 09 (s, 3H, $OC_{\underline{H}3}$), 7. 06~7. 21 (m, 3H)
 - 8. $46 \sim 8$. 53 (m, 4H)

 $(CDC1_3)$

融点85-87℃

[0079]

【表10】

[第2表続き]

化合物 $^{1}H-NMR \delta (ppm)$

[Solvent] No.

物理的性質

- 17 1. 36 (t, J=7Hz, 3H, CH_2 CH_3),
 - 3. 20 (s, 6H, NCH_3),
 - 3. 22 (q, J=7 Hz, 2H, CH₂ CH₃),
 - 6.87 (s, 1H, Pyrimidine ring),

(20)

37

特開平6-192252

38

```
7. 50 \sim 7. 63 (m, 2H), 7. 79 \sim 8. 52 (m, 4H)
                        (CDC1_3)
                                                              融点111-112℃
                  18 1.36 (t, J = 8 H z, 3H, CH_2 CH_3),
                       3. 19 (s, 6H, NCH_3),
                       3. 25 (q, \underline{J} = 8 Hz, 2H, C_{H2} C_{H3}),
                        6.83 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                        6. 88 \sim 7. 17 (m, 2H),
                       8. 25 \sim 8. 50 (m, 4H)
                                                                 融点88-89℃
                        (CDC13)
[0080]
                                              * *【表11】
                   [第2表続き]
                  化合物
                         ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                  No.
                          (Solvent)
                                                                   物理的性質
                  19 1.39 (t, \underline{J} = 8 \,\mathrm{Hz}, 3H, CH<sub>2</sub> C\underline{H}_3)
                        3. 11 (d, J = 5 Hz, 3H, NHCH_3)
                       3. 31 (q, J=8Hz, 2H, CH_2 CH_3)
                       5. 28 (br d, J = 5 Hz, 1H, NHCH_3)
                        6. 90 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                       7. 72 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
                       8. 49 (d, \underline{J} = 2 H z, 1H, Pyrazine ring)
                       8. 57 (d, \underline{J} = 8 \text{ Hz}, 2 H, Benzene ring)
                       8. 59 (d, J = 2 H z, 1H, Pyrazine ring)
                        [CDC13]
                                                                 融点81-82℃
                  20 1.36 (t, J = 7 Hz, 3H, CH_2 CH_3)
                        2. 99 (d, J = 5 Hz, 3H, NHCH<sub>3</sub>)
                       3. 26 (q, J = 7 H z, 2H, CH_2 CH_3)
                        5. 43 (br d, J = 5 Hz, 1H, NHCH_3)
                        6. 73 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                        6. 9.0 \sim 7. 2.1 (m, 2H, Benzene ring)
                       8. 23 \sim 8. 36 (m, 2H, Benzene ring)
                       8. 33 \sim 8. 47 (m, 2H, Pyrazine ring)
                        (CDC1<sub>3</sub>)
                                                                 融点57-59℃
[0081]
                                                    【表12】
                   〔第2表続き〕
                  化合物
                         ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                          [Solvent]
                                                                   物理的性質
                  No.
                  21 1.38 (t, \underline{J} = 7 \text{ Hz}, 3H, \phi \text{ CH}_2 \text{ C}\underline{H}_3)
                        1. 49 (t, J = 7 Hz, 3H, OCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                        3. 27 (q, \underline{J} = 7 Hz, 2H, \phi C \underline{H}_2 CH_3)
                       4. 58 (q, J = 7 Hz, 2H, OCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                       7. 18 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                       7. 64 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring)
                       8. 49 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
                       8. 37 \sim 8. 52 (m, 2H, Pyrazine ring)
```

特開平6-192252

```
39
                                                                               40
                          [CDC1_3]
                                                                      融点97-98℃
                   22 1.37 (t, J=8Hz, 3H, CH_2 CH_3)
                         3. 28 (q, J = 8 H z, 2H, CH_2 CH_3)
                         5. 13 (br s, 2H, N_{H_2})
                         6.84 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                         7. 62 (d, J = 9 H z, 2H, Benzene ring)
                         8. 35\sim8. 53 (m, 2H, Pyrazine ring)
                         8. 39 \sim 8. 51 (m, 2H, Benzene ring)
                          (CDC13)
                                                                  融点103-105℃
[0082]
                                                 * *【表13】
                    〔第2表続き〕
                   化合物
                           ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                   No.
                            (Solvent)
                                                                       物理的性質
                   23 1.28 (t, J = 7 H z, 6H, N (CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
                         1. 39 (t, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 3H, \phi \,\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{C}\underline{H}_3)
                         3. 23 (q, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 2H, \phi \,\mathrm{C}\underline{H}_2 CH<sub>3</sub>)
                         3. 62 (q, J = 7 Hz, 4H, N (CH_2 CH_3) 2)
                         6.82 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                         7. 58 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
                         8. 35 (d, \underline{J} = 2 \text{ Hz}, 1 H, Pyrazine ring)
                         8. 44 (d, \underline{J} = 8 \text{ Hz}, 2 H, Benzene ring)
                         8. 44 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                          [CDC13]
                                                                                o i l
                   24 1.29 (d, J = 6 Hz, 6H, CH (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>)
                         1. 40 (t, J = 7 Hz, 3 H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                         3. 29 (q, J = 7 H z, 2H, CH_2 CH_3)
                         4. 15 (m, 1H, CH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
                         5. 15 (br d, J = 7 Hz, 1H, NHCH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
                         6.82 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                         7. 64 (d, \underline{J} = 8 \text{ Hz}, 2H, Benzene ring)
                         8. 40 (d, J = 2 Hz, 1H, Pyrazine ring)
                         8. 51 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
                         8. 51 (d, J = 2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                          [CDC1<sub>3</sub>]
                                                                                o i 1
[0083]
                                                       【表14】
                    [第2表続き]
                   化合物
                           ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                            (Solvent)
                   No.
                                                                       物理的性質
                   25 1.34 (t, J = 7 Hz, 3H, CH_2 CH_3)
                         2. 03 (m, 4H, Pyrrolidine ring)
                         3. 24 (q, J = 7 H z, 2 H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                         3. 61 (m, 4H, Pyrrolidine ring)
                         6. 75 (s, 1H, Pyrimidine ring)
```

7. 61 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring)

(22)42 41 8. $35 \sim 8$. 50 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 50 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring) (CDC1₃) 融点125-127℃ 26 1.37 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, CH₂ CH₃) 3. 26 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 3. 79 (s, 8H, Morpholine ring) 7. 02 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 61 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. $35 \sim 8$. 50 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 44 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) [CDC13] 融点151-153℃ [0084] *【表15】 〔第2表続き〕 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 No. (Solvent) 物理的性質 27 1.46 (t, J=7Hz, 3H, CH_2 CH_3) 1. 46 (d, J = 6 Hz, 6H, OCH (CH₂)₂) 3. 25 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 5. 54 (m, 1H, OCH (CH₃)₂) 7. 14 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 63 (d, J = 8 II z, 2II, Benzene ring) 8. $35 \sim 8$. 50 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 50 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring) (CDC1₃) 融点95-96℃ 28 1.25 (t, J = 7 Hz, 3H, NHCH₂ CH₃) 1. 36 (t, J = 7 Hz, 3H, $\phi CH_2 CH_3$) 3. 25 (q, J = 7 H z, 2H, $\phi CH_2 CH_3$) 3. 43 (m, 2H, NHCH₂ CH₃) 5. 19 (br t, J = 5 Hz, 1H, NHCH₂ CH₃) 6. 77 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 60 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. 35 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 44 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. 46 (d, $\underline{J} = 2 \text{ Hz}$, 1 H, Pyrazine ring) $[CDC1_3]$ 融点94-96℃ [0085] 【表16】 〔第2表続き〕 化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) No. (Solvent) 物理的性質 29 1.52 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 1. 62 (t, J = 7 H z, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 51 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$)

3. 64 (q, J = 7 Hz, 2H, CH₂ CH₃)

5. 39 (br s, 1H, N<u>H</u>)

43 44 6. 96 (s, 1H, Pyrimidine ring) 6. $88 \sim 7$. 33 (m, 2H) 8. 18~8. 63 (m, 4H, Aroma) (CDC13) 融点180-183℃ 30 1.37 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, $\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{CH}_3$) 2. 68 (s, 3H, SCH₃) 3. 28 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 7. 18 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 73 (d, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring) 8. 15 (d, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring) 8. $40 \sim 8$. 52 (m, 2H, Pyrazine ring) $[CDC1_3]$ 融点108-109℃ [0086] * *【表17】 [第2表続き] 化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) (Solvent) 物理的性質 No. 31 1.38 (t, J=8Hz, 3H, CH_2 CH_3) 2. 96 (s, 3H, SCH_3) 3. 28 (q, J=8Hz, 2H, CH_2 CH_3) 7. 25 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) 7. 67 (s, 1 II, Pyrimidine ring) 8. $35 \sim 8$. 52 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 45 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) (CDC1₃) o i l 32 1. 46 (t, J = 7 Hz, 3 H, CH₂ CH₃) 3. 02 (s, 3H, CH₃) 3. 40 (q, J = 7 Hz, 2 H, CH₂ CH₃) 7. $0.0 \sim 7$. 4.0 (m, 3H) 8. $30 \sim 9$. 80 (m, 4H) 融点161-163℃ (CDC13) [0087] 【表18】 〔第2表続き〕 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 (Solvent) No. 物理的性質 33 1.35 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 23 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 3. $85\sim4$. 30 (m, 2H) 4. $9.0 \sim 6$. 3.5 (m, 1H) 4. $90 \sim 5$. 50 (m, 2H) 5. $50 \sim 6$. 35 (m, 1H) 6. 72 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 07 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. $10 \sim 8$. 55 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings) (CDC1₃) ガラス状 (24) 特開平6-192252

46

45

3 4

250℃で分解

[0088]

10【表19】

〔第2表続き〕

化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) (Solvent) No. 物理的性質 35 1. 37 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 2. 25 (t, J = 3 H z, 1H, $C \equiv CH$) 3. 28 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 4. 31 (dd, J=6, 3Hz, 2H, NHCH₂ C \equiv H) 5. 28 (br t, $\underline{J} = 6 \text{ Hz}$, 1H, $N\underline{H} \text{ CH}_2 \text{ C} \equiv H$) 6.85 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 12 (d, J = 9 H z, 2 H, Benzene ring) 8. $1.7 \sim 8$. 6.3 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings) $[CDC1_3]$ 融点126-127.5℃ 36 1.37 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 23 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 3. 36 (s, 3H, N (NH₂) CH₃) 3. 98 (br, 2H, N (NH₂) CH₃) 7. 31 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 57 (d, J = 9 H z, 2H, Benzene ring) 8. $30 \sim 8$. 55 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 43 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) (CDC13) 融点117-119℃

[0089]

【表20】

〔第2表続き〕

化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) (Solvent) No. 物理的性質 37 1. 40 (t, J = 7 Hz, 3H, CH₂ CH₃) 3. 33 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 7. $0.0 \sim 7$. 4.0 (m, 3 H) 7. 57 (d, J = 8 H z, 2H, p - C N - Benzene ring)7. 95 (d, J = 8 Hz, 2H, p - CN - Benzene ring)8. 15~8. 65 (m, 4H, Aroma) 9.82 (br s, 1H, -CHO) (CDC13) 融点265-266℃ 38 1.26 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, N (CH₃) CH₂ CH₃) 1. 39 (t, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 3H, $\phi \text{ CH}_2 \text{ C}\underline{H}_3$)

(25)47 48 3. 19 (s, 3H, N (CH₃) CH₂ CH₃) 3. 28 (q, J = 7 H z, 2H, $\phi CH_2 CH_3$) 3. 73 (q, J = 7 H z, 2H, N (CH₃) CH₂ CH₃) 6. 90 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 61 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) 8. $34 \sim 8$. 48 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 46 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) [CDC13] o i l [0090] *10*【表21】 〔第2表続き〕 化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) No. (Solvent) 物理的性質 39 1. 35 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 19 (s, 6H, N (CH₃)₂) 3. 26 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 6.87 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 69 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) 8. 14 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) 8. 35 (d, J=3Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 46 (d, $\underline{J} = 3 \text{ Hz}$, 1 H, Pyrazine ring) $[CDC1_3]$ 融点128-129℃ 40 1.37 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 27 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $C\underline{H}_2$ CH_3) 3. 97 (br, 2H, NHNH₂) 6. 48 (br, 1H, NHNH₂) 7. 17 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 62 (d, J = 9 Hz, 2H, Benzene ring) 8. $37 \sim 8$. 54 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 46 (d, J=9 Hz, 2H, Benzene ring) $(CDC1_3)$ 融点136-138℃ [0091] 【表22】 〔第2表続き〕 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 No. (Solvent) 物理的性質 41 1.40 (t, J=7.5Hz, 3H, CH_2 CH_3) 3. 35 (q, J=7. 5Hz, 2H, CH₂ CH₃) 3. 90 (s, 6H, OCH_3)

- 5. 65 (s, 1H, -CH-...di-MeO-Pyrimidine ring)
- 7. 12 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring)
- 7. 93 (br s, 1H, di-allyl Pyrimidine ring)
- 8. $16 \sim 8$. 60 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings)
- 8. 90 (s, 1H, -CHO)

[CDC1₃] 融点183-190℃

42 1.05~1.65(m, 6H, $-\phi CH_2 CH_3$, $-OCH_2 CH_3$)

(26)49 50 2. 97 (s, 6H, $N-CH_3$) 3. 27 (q, J = 7 H z, 2H, $\phi CH_2 CH_3$) 4. 23 (q, J = 7 Hz, 2H, OCH₂ CH₃) 7. 13 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) 7. 74 (s, 1H, Pyrimidine ring) 8. $20 \sim 8$. 60 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings) (CDC1₃)o i 1 [0092] *【表23】 〔第2表続き〕 化合物 ¹H-NMR δ (ppm) No. (Solvent) 物理的性質 43 1.36 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 25 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 6. $8 \sim 7$. 6 (m, 8 H, Benzene + p-F-Benzene rings) 8. $15 \sim 8$. 60 (m, 4H, Pyrazine + p-F-Benzene rings) CHO (不明) (CDC1₃) 融点119-122℃ 44 1. 35 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, CH₂ CH₃) 3. 25 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 3. 41 (s, 3H, $N-C_{\underline{H}_3}$) 4. 17 (br, 2II) 7. 12 (d, J = 8.5 Hz, 2H, Benzene ring) 7. 25 (s, 1H, Pyrimidine ring) 8. $25 \sim 8$. 50 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings) (CDC1₃)融点110-113℃ 45 1.38 (t, J=8Hz, 3H, CH_2 CH_3) 3. 27 (s, 6H, N (C_{H_3})₂) 3. 30 (q, J = 8 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 6. $80 \sim 7$. 40 (m, 3H) 8. $21 \sim 8$. 89 (m, 4H) NH (不明) (CDC1₃)融点 80-82℃ [0093] 【表24】 [第2表続き] 化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) No. [Solvent] 物理的性質 46 1.25 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 1. 38 (t, J = 8 H z, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 31 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $\phi \,\mathrm{C}\underline{H}_2 \,\mathrm{CH}_3$)

4. 20 (q, J = 8 Hz, 2H, OCH₂ CH₃) 7. 15 (m, 2H, Benzene ring) 7. 72 (s, 1H, Pyrimidine ring) 8. $3.7 \sim 8.51$ (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings) [CDC13] 融点 78-80℃

(27)52 51 47 1. 37 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 3. 19 (q, J = 7 H z, 2H, $CH_2 CH_3$) 7. 03 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 70 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) 8. 35 (d, J = 9 Hz, 2H, Benzene ring) 8. 37 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 49 (d, $\underline{J} = 2 H z$, 1H, Pyrazine ring) 14. 00 (br, 1H, OH) $(CDC1_3)$ 融点210-211℃ * *【表25】 〔第2表続き〕 化合物 $^{1}H-NMR \delta (ppm)$ No. [Solvent] 物理的性質 48 1.40 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 1. 76 (s, 9H, C (C_{H_3}) 3) 3. 30 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 7. 19 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 72 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) 8. $43 \sim 8$. 59 (m, 2H, Pyrazine ring) 8. 55 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring) 融点113-115℃ $[CDC1_3]$ 49 1.35 (t, J = 7 Hz, 3H, $CH_2 CH_3$) 2. 24 (s, 3H, CH₃) 3. 20 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 7. 02 (t, J = 8.5 Hz, 2H, Benzene ring) 8. $0.0 \sim 8$. 6.0 (m, 5H) $(CDC1_3)$ 融点142-144℃ 5 0 融点144-145℃ 【表26】 〔第2表続き〕 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 No. (Solvent) 物理的性質 51 0.71 \sim 1.87 (m, 7H) 1. 38 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, CH₂ C \underline{H}_3) 3. 16 (s, 3H, NCH₃) 3. 26 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 3. 67 (t, $\underline{J} = 7 Hz$, 2H, NCH_2)

[0094]

[0095]

No. [Solvent] 物理的性質

51 0. 71~1. 87 (m, 7H)
1. 38 (t, J=7Hz, 3H, CH₂ CH₃)
3. 16 (s, 3H, NCH₃)
3. 26 (q, J=7Hz, 2H, CH₂ CH₃)
3. 67 (t, J=7Hz, 2H, NCH₂)
6. 81 (s, 1H, Pyrimidine ring)
7. 06 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
8. 28~8. 52 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings)
[CDC1₃] oil
52 3. 28 (s, 6H, N (CH₃)₂)
6. 89 (s, 1H, Pyrimidine ring)
7. 69 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)

```
(28) 特開平6-192252
```

53

8. 44 (d, <u>J</u>=3Hz, 1H, Pyrazine ring)

8. 58 (d, <u>J</u>=3Hz, 1H, Pyrazine ring)

8. 60 (d, <u>J</u>=8Hz, 2H, Benzene ring)

[CDC13] 融点154-155℃

[0096]

* *【表27】

〔第2表続き〕

化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) (Solvent) 物理的性質 No. 53 2.94 (s, 6H, Pyrazine-N (C_{H_3})₂) 3. 24 (s, 6H, Pyrimidine-N (CH $_{3}$) $_{2}$) 6. 96 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 66 (d, J = 9 Hz, 2H, Benzene ring) 7. 94 (d, J = 2Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 06 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 54 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) (CDC1₃) 融点158-160℃ 54 3. 22 (s, 6H, N (CH₃)₂) 4. 03 (s, 3H, OCH_3) 6. 94 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 62 (d, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) 8. 10 (d, J = 3 Hz, 1 H, Pyrazine ring) 8. 24 (d, J=3Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 54 (d, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring) (CDC1₈) o i 1

[0097]

【表28】

〔第2表続き〕

 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 (Solvent) No. 物理的性質 55 3.18 (d, J=5Hz, 3H, $NHCH_3$) 3. 33 (s, 6H, N (CH₃)₂) 7. 27 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 61 (d, J = 7 Hz, 2H, Benzene ring) 7. 84 (d, J = 2 Hz, 1H, Pyrazine ring) 7. 14 (d, J = 2 H z, 1H, Pyrazine ring) 8. 45 (d, J = 7 Hz, 2H, Benzene ring) 9. 80 (br, 1H, NHCH₃) [CDC1₃] 融点153-155℃ 56 1. 40 (t, J = 7 Hz, 3H, $NHCH_2 CH_3$) 3. 19 (s, 6H, N (CH₃)₂) 3. 55 (m, 2H, NHCH₂ CH₃) 7. 22 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 48 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 7. 77 (d, J = 2 H z, 1H, Pyrazine ring) 8. 06 (d, J = 2 Hz, 1H, Pyrazine ring)

56

8. 39 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 9. 77 (br, 1H, NHCH₂ CH₃) [CDC13] 融点149-151℃

[0098]

* *【表29】

〔第2表続き〕

 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 No. (Solvent) 物理的性質 57 1.41 (d, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 6H, OCH (C \underline{H}_3)₂)

3. 22 (s, 6H, N (CH₃)₂)

5. 43 (m, 1H, OCH (CH₃)₂) 7. 06 (s, 1H, Pyrimidine ring)

7. 15 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring)

8. $0.6 \sim 8.58$ (m, 2H, Pyrazine ring)

8. 59 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring)

 $(CDC1_3)$ 融点125-128℃

58 0.93~2.12 (m, 7H, OCH₂ CH₂ CH₂ CH₃)

3. 22 (s, 6H, N (C_{H_3})₂)

4. 40 (t, $\underline{J} = 6 \,\mathrm{Hz}$, $OC\underline{H}_2$ CH_2 CH_2 CH_3)

7. 00 (s, 1H, Pyrimidine ring)

7. 59 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring)

8. 05 (d, J = 2 II z, 1II, Pyrazine ring)

8. 21 (d, J = 2Hz, 1H, Pyrazine ring)

8. 53 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring)

(CDC1₃) o i 1

【0099】〔第2-1表〕

[0101]

【表30】 30

[0100] 【化24】

化合物 N o .	Ra,	Rb,	Rc; 他の)置換基(Rd,	Re)
3 0 1	C ₂ H ₅ ,	4-CF₃-phenyl,	NHCH₃	; Re=C1,	Rd=無し
302	C_2 H_5 ,	4-CF ₃ -phenyl ,	$NHCH_3$; $Re=H$,	Rd = O
303	C_2 H_5 ,	4-CF₃-phenyl ,	morphorino	; $Re=H$,	Rd = O
304	C_2 H_5 ,	4-CF₃-phenyl ,	NHC ₂ H ₅	; $Re=H$,	Rd = O
305	Н,	4-CF₃-phenyl ,	$N (CH_3)_2$; $Re=H$,	Rd = O
306	C_2 H_5 ,	4-CF₃-phenyl,	N (CH ₃) C_2 H ₅	; $Re=H$,	Rd = O
307	C ₂ H ₅ ,	4-CF ₃ -phenyl,	OCH2 CH2 OH	; $Re=H$,	Rd = O

(30)57 58 308 Η, $4-CF_3$ -phenyl , N (CH₃)₂ ; Re= $0CH_3$, Rd=無し 309 Н, 4-CF₃-phenyl, N (CH_3)₂ ; $Re=NHC_2H_5$, Rd=無しн, N (CH₃)₂ ; Re=NHCH₃ , Rd=無し 3 1 0 4-CF₃-phenyl, [0102] * *【表31】 〔第2-2表〕 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) 化合物 (Solvent) 物理的性質 No. 301 1. 38 (t, J=7Hz, 3H, CH₂ CH₃) 3. 03 (d, J = 5 Hz, 3H, NHCH₃) 3. 28 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 5. 23 (br d, J = 5 Hz, 1H, NHCH₃) 6.82 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 60 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. 41 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring) 8. 46 (s, 1H, Pyrazine ring) (CDC1s) o i 1 302 1. 43 (t, J=7Hz, 3H, CH₂ CH₃) 3. 10 (br, 3H, NHCH3) 3. 26 (q, J=7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 5. 42 (br, 1H, NHCH₃) 6.86 (s, 1 II, Pyrimidine ring) 7. 71 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) 8. 22 (d, $\underline{J} = 4 \text{ Hz}$, 1 H, Pyrazine ring) 8. 37 (d, J = 4Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 55 (d, J = 8 Hz, 2H, Benzene ring) $(CDC1_3)$ 融点151-153℃ [0103] 【表32】 [第2-2表続き] 化合物 $^{1}H-NMR$ δ (ppm) No. (Solvent) 物理的性質 303 1.41 (t, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 3H, $\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{C}\underline{H}_3$) 3. 24 (q, J = 7 Hz, 2H, $CH_2 CH_3$) 3. 71 (s, 8H, Morpholine ring) 6. 99 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 63 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring) 8. 10 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring) 8. 27 (d, $\underline{J} = 4 \text{ Hz}$, 1H, Pyrazine ring)

> (CDC1₃) 融点94-96℃ 304 1. 31 (t, J=7Hz, 3H, NHCH₂ CH₃) 1. 43 (t, J = 7 H z, 3H, $\phi CH_2 CH_3$)

8. 45 (d, J = 8 H z, 2 H, Benzene ring)

3. 21 (q, J = 7 Hz, 2H, $\phi CH_2 CH_2$)

3. 54 (m, 2H, NHCH₂ CH₃)

5. 13 (br, 1H, NHCH₂ CH₃)

```
(31)
                                                                     特開平6-192252
    59
                                                                60
       6. 73 (s, 1H, Pyrimidine ring)
       7. 59 (d, J = 9 H z, 2 H, Benzene ring)
       8. 07 (d, J = 4 Hz, 1H, Pyrazine ring)
       8. 24 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
       8. 43 (d, J=9 Hz, 2H, Benzene ring)
        (CDC1<sub>3</sub>)
                                                  融点199-201℃
                                * *【表33】
  〔第2-2表続き〕
 化合物 <sup>1</sup>H-NMR δ (ppm)
 No.
          [Solvent]
                                                         物理的性質
305 3.27 (s, 6H, N (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
        7. 44 (s, 1H, Pyrimidine ring)
       7. 71 (d, J = 9 Hz, 2H, Benzene ring)
       8. 10 \sim 8. 50 (m, 2H, Pyrazine ring)
       8. 51 (d, \underline{J} = 9 \text{ Hz}, 2H, Benzene ring)
       9. 30 (s, 1H, Pyrazine ring)
                                                  融点201-202℃
        (CDC1<sub>3</sub>)
306 1.27 (t, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 3H, N (CH<sub>3</sub>) CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
        1. 39 (t, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 3H, \phi \,\mathrm{CH}_2 \,\mathrm{CH}_3)
        3. 20 (q, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 2H, N (CH<sub>3</sub>) C\underline{H}_2 CH<sub>3</sub>)
        3. 21 (q, \underline{J} = 7 \text{ II z}, 2II, \phi \text{ CII}_2 \text{ CII}_3)
        6.85 (s, 1H, Pyrimidine ring)
       7. 62 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
       8. 10 (d, J = 4Hz, 1H, Pyrazine ring)
       8. 28 (d, \underline{J} = 4 \text{ Hz}, 1H, Pyrazine ring)
        8. 47 (d, J = 8 H z, 2H, Benzene ring)
        (CDC1<sub>3</sub>)
                                                                 o i l
                                ※ ※【表34】
  〔第2-2表続き〕
         ^{1}H-NMR \delta (ppm)
 化合物
```

[0105]

No. (Solvent) 物理的性質

307

[0104]

融点205-207℃

308 3.19 (s, 6H, N (CH₃)₂)

4. 00 (s, 3H, OCH₃)

7. 25 (s, 1H, Pyrimidine ring)

7. 64 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring)

8. 23 (s, 1H, Pyrazine ring)

8. 57 (d, J = 9 Hz, 2H, Benzene ring)

9. 24 (s, 1H, Pyrazine ring)

(CDC1₃)融点174-175℃

[0106] 【表35】

〔第2-2表続き〕

化合物 ${}^{1}H-NMR$ δ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

62

309 1. 30 (t, J=7Hz, 3H, NHCH₂ CH₃)

3. 19 (s, 6H, N (C_{H_3})₂)

3. 42 (q, $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$, 2H, $\mathrm{NHC}\underline{H_2}$ CH₃)

4. 71 (br, 1H, NHCH₂ CH₃)

7. 29 (s, 1H, Pyrimidine ring)

7. 69 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring)

7. 93 (s, 1H, Pyrazine ring)

8. 62 (d, $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$, 2H, Benzene ring)

9. 01 (s, 1H, Pyrazine ring)

(CDC1₃)

融点183-185℃

310 3. 03 (d, $\underline{J} = 5 \text{ Hz}$, 3 H, $\text{NHC} \underline{H}_3$)

3. 23 (s, 6H, N (CH₃)₂)

4. 65 (br, 1H, NHCH₃)

7. 32 (s, 1 H, Pyrimidine ring)

7. 63 (d, J=9 Hz, 2H, Benzene ring)

7. 91 (s, 1H, Pyrazine ring)

8. 57 (d, $\underline{J} = 9 \text{ Hz}$, 2 H, Benzene ring)

8. 96 (s, 1H, Pyrazine ring)

(CDC13)

融点199-201℃

【0107】〔第2-3表〕

[0108]

【化25】

*【0109】 【表36】

化合物No.	Ra	R b	Rс	
4 0 1	СН₃	4-CF ₃ —phenyl	SCH₃	
402	CH_3	4-C 1 —phenyl	SCH₃	
403	C ₂ H ₅	4−C 1 —phenyl	SCH₃	
404	C ₂ H ₅	4 - F - phenyl	SCH₃	
405	C ₂ H ₅	$4-CF_3$ —phenyl	SCH₃	

[0110]

【表37】

[第2-4表]

化合物 ^1H-NMR δ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

401 2.61 (s, 3H), 2.94 (s, 3H)

7. $55 \sim 7$. 95 (m, 4H)

8. 20 (d, J = 8 H z, 2H)

8. $46 \sim 8$. 65 (m, 2H, Pyrazine ring)

(CDC1₃)

融点110-115℃

64

402 2.60 (s, 3H), 2.93 (s, 3H)

7. $22 \sim 8$. 13 (m, 6H)

8. $40 \sim 8$. 59 (m, 2H)

(CDC1₃)

融点123-125℃

403 8. $48 \sim 8$. 36 (m, 2H)

7. $96 \sim 7$. 28 (m, 6H)

3. 22 (q, 2H, J = 7 Hz, $\phi - CH_2 CH_3$)

2. 57 (s, 3H, SCH₃)

1. 34 (t, 3H, J = 7 Hz, $\phi - CH_2 CH_3$)

 $(CDC1_3)$

融点104-105℃

404 8. $49 \sim 8$. 35 (m, 2H)

8. $0.7 \sim 6.91$ (m, 6H)

3. 23 (q, 2H, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, $\phi - C\underline{H}_2$ CH₃)

2. 56 (s, 3H, SCH_3)

1. 34 (t, 3H, $\underline{J} = 7 \text{ Hz}$, $\phi - \text{CH}_2$ C \underline{H}_3)

(CDC1₃)

融点89-91℃

[0111]

* *【表38】

[第2-4表]

化合物 ¹H-NMR δ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

405 8. 44 (dd, 2H, J = 2Hz)

8. 04 (d, 2H, J = 8Hz)

7. $68 \sim 7$. 49 (m, 4H)

3. 23 (q, 2H, J = 7 Hz, $\phi CH_2 CH_3$)

2. 57 (s, 3H, SCH₃)

1. 37 (t, 3H, ϕ CH₂ C \underline{H}_3)

(CDC1₈)

融点90-91℃

【0112】〔第3-1表〕

【0114】 【表39】

[0113]

【化26】

40

化合物No. Ra ¹H-NMR δ (ppm)

(Solvent)

物理的性質

101 H 3.10 (s, 3H, SC \underline{H}_3),

3. 15 (s, 3H, SCH_3),

```
(34)
                                                                         特開平6-192252
                    65
                                                                     66
                                 7. 95 (s, 1H, vinyl),
                                 8. 93\sim9. 18 (m, 2H, Pyrazine ring),
                                 9. 75 (d, J = 1 H, Pyrazine ring)
                                 (CDC1_3)
                                                        融点155-159℃
                 102
                          CH_3
                                 2. 75 (s, 6H, SCH<sub>8</sub>),
                                 3. 07 (s, 3H, CH<sub>3</sub>),
                                 7. 40 (s, 1H, vinyl),
                                 8. 53 (d, \underline{J} = 2. 6 Hz, 1 H, Pyrazine ring)
                                 8. 63 (d, J = 2. 6 Hz, 1 H, Pyrazine ring)
                                 (CDC1_3)
                                                        融点102-104℃
                                 1. 58 (t, J = 8 H z, 3H, CH_2 CH_3),
                 103 C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>
                                 2. 79 (s, 6H, SCH_3),
                                 3. 45 (q, J = 8 Hz, 2H, CH_2 CH_3),
                                 7. 36 (s, 1H, vinyl),
                                 8. 58 (d, \underline{J} = 2. 4Hz, 1H),
                                 8. 73 (d, J=2. 4Hz, 1H)
                                 [CDC1_3]
                                                              融点87-89℃
【0115】〔第3-2表〕
                                              * [0117]
[0116]
                                             20 【表40】
【化27】
                      SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>
                 化合物No.
                             Ra, Rb
                                 ^{1}H-NMR \delta (ppm)
                                 (Solvent)
                                                               物理的性質
                 201
                             C_2 H_5 , 4-CF_3-phenyl
                                 1. 43 (t, J = 7 Hz, 3H, CH_2 CH_3),
                                 3. 34 (s, 3H, SO<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
                                 3. 40 (q, J=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
                                 7. 16 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                                 7. 65 \sim 7. 79 (m. 2H),
                                 8. 47 \sim 8. 65 (m. 4H)
                                                        融点210-211℃
                                 [CDC1_3]
```

【0118】前記スキームあるいは実施例に準じて合成 め、第4表に示すが、本発明はこれらによって限定され される本発明化合物を前記実施例で合成した化合物を含 50 るものではない。

6. $96 \sim 7$. 25 (m, 3H), 8. $29 \sim 8$. 55 (m, 4H),

3. 32 (s, 3H, $SO_2 CH_3$),

1. 42 (t, J = 8 H z, 3 H, CH₂ CH₃),

3. 35 (q, J = 8 H z, 2H, $CH_2 CH_3$),

融点189-190℃

 C_2 H_5 , 4-F-phenyl

 $(CDC1_3)$

202

67

【0119】〔第4表〕

[0120]

*【化28】

*

$$C_2H_5$$
 N
 Rb
 Rc

[0121]

【化29】

$$\begin{array}{c}
N \\
C(C_2H_5)_2CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
Rb \\
Rc
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CF_3 \\
 & N \\
 & Rc
\end{array}$$

[0122]

40 【化30】

$$\begin{picture}(20,10) \put(0,0){\line(1,0){0}} \put(0,0){\line(1,0){0$$

[0123]

R b	R c
pheny l	SCH₃
4 - F - phenyl	S C I I ₃
4-C1-pheny1	S C H ₃
4 – B r – p h e n y 1	S C H ₃
4 — I — p h e n y 1	S C H ₃
$4-CF_3-pheny1$	S C H ₃
3 - F - phenyl	S C H ₃
3 - C 1 - p h e n y 1	S C H ₃
3-Br $-$ pheny 1	S C H ₃
3 - I - pheny1	S C H ₃
$3-CF_3-pheny1$	S C H ₃
2 - F - phenyl	S C H ₃
2 - C 1 - p h e n y 1	S C H ₈
2 - B r - p h e n y 1	S C H ₈
2 - I - p h e n y 1	S C H ₃
$2-CF_3-pheny1$	S C H ₃
$2 - CH_3 - pheny1$	S C H ₃
$3-CH_3-pheny1$	S C H ₃
$4-CH_3-phenyl$	S C H ₃
$4-OCF_3-phenyl$	S C H ₃
$4-OCF_2$ H-phenyl	S C H ₈
4 - F - phenyl	O C H ₃
4-C1-pheny1	OCH_3
	【表42】
〔第4表続き〕	

[0124]

R b

Rс

4 – B r – p h e n y 1	OCH ₃
4-CF ₃ -pheny1	OCH ₃
$4-OCF_3-phenyl$	O C H ₃
2 - p y r i d y l	S C H₃
3 - pyridyl	S C H ₃
4 – p y r i d y l	S C H₃
2 - t h i e n y 1	S C H ₃
3 — t h i e n y 1	S C H ₃
benzyl	S C H ₃
$5 - CF_3 - 2 - pyridy1$	S C H ₃
5 - C 1 - 2 - p y r i d y 1	S C H ₃
$6 - CF_3 - 3 - pyridyl$	S C H ₃
6 - C 1 - 3 - p y r i d y 1	S C H₃
4-pyridyl	OCH3
5 - C1 - 2 - pyridy1	O C H ₃
$5 - C F_3 - 2 - p y r i d y 1$	OCH ₃
$4-CF_3-pheny1$	SC ₂ H ₅
4-C1-pheny1	S C ₂ H ₅
4-F-pheny 1	S C ₂ H ₅
4-Br-pheny1	S C ₂ H ₅
$4 - OCF_3 - phenyl$	S C ₂ H ₅
$4-CF_3-pheny1$	O C ₂ H ₅

[0125]

【表43】

〔第4表続き〕

R b	Rс
4-C1-pheny1	O C ₂ H ₅
4-F-pheny1	O C ₂ H ₅
4 - B r - p h e n y 1	O C ₂ H ₅
4-OCF ₃ -phenyl	O C ₂ H ₅
4-C1-pheny1	SCH (CH3) 2
$4-CF_3-phenyl$	SCH (CH3) 2
4-F-phenyl	SCH (CH3) 2
4-C1-pheny1	OCH (CH3) 2
$4-CF_3-phenyl$	OCH (CH_3) $_2$
4 - F - pheny1	OCH (CH3) 2
$2 - F - 4 - C F_3 - p h e n y 1$	S C H ₃
$3 - F - 4 - C F_3 - p h e n y l$	S C H ₃
3, 4-di-F-pheny1	S C H ₃
2, 4-d i-F-phenyl	S C H ₃
3, 4-d i-C l-pheny 1	SCH₃
2, 4-di-Cl-phenyl	S C H ₃
2 - F - 4 - C 1 - p h e n y 1	S C H ₃
4 - C 1 - p h e n y 1	OC (CH ₃) ₃
4-F-pheny1	OC (CH ₃) ₃
$4-CF_3-pheny1$	OC (CH3) 3
4 - C 1 - p h e n y 1	N (CH ₈) ₂

75 4-F-pheny1

 $N (CH_3)_2$

[0126]

* *【表44】

〔第4表続き〕

R b	R c
4-CF₃ -pheny1	N (CH ₃) ₂
4-Br-pheny1	$N(CH_3)_2$
4 - C1 - pheny1	NHCH₃
4 - F - phenyl	NHCH₃
4-CF ₃ -pheny1	NHCH₃
4-Br $-$ phenyl	NHCH₃
4 - F - phenyl	NHC ₂ H ₅
4 - C 1 - p h e n y 1	NHC ₂ H ₅
4-Br-phenyl	NHC ₂ H ₅
$4-CF_3-phenyl$	NHC ₂ H ₅
4 - F - p h c n y 1	NCH (CH3) 2
4 - C 1 - p h e n y 1	$NCH (CH_3)_2$
4-Br-pheny1	NCH (CH ₃) ₂
$4-CF_3-pheny1$	NCH (CH3) 2
4 - F - p h e n y l	NHCH2 CH2 CH3
4 - C 1 - p h e n y 1	NHCH2 CH2 CH3
4-Br $-$ pheny l	NIICII2 CII2 CII3
$4-CF_3-phenyl$	NHCH2 CH2 CH3
4 - F - phenyl	NHC (CH3) 3
4 - C 1 - p h e n y 1	NHC (CH ₃) ₃
4 - B r - p h e n y 1	NHC (CH3) 3
$4-CF_3-phenyl$	NHC (CH3) 3

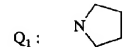
[0127]

〔第4表続き〕

R b	Rс
4-F-phenyl 4-Cl-phenyl 4-Br-phenyl 4-CF ₃ -phenyl 4-F-phenyl 4-Cl-phenyl 4-Br-phenyl	NHCH ₂ CH=CH ₂ NHCH ₂ CH=CH ₂ NHCH ₂ CH=CH ₂ NHCH ₂ CH=CH ₂ NHCH ₂ C=CH NHCH ₂ C=CH
4-CF ₃ -phenyl 4-F-phenyl 4-Cl-phenyl 4-Br-phenyl 4-CF ₃ -phenyl 4-F-phenyl 4-Cl-phenyl 4-Br-phenyl	NHCH ₂ C \equiv CH N (C ₂ H ₅) ₂ N (C ₂ H ₅) ₂ N (C ₂ H ₅) ₂ N (C ₂ H ₅) ₂ NH ₂ NH ₂ NH ₂

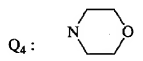
【表45】

```
77
                                                                           78
                     4-CF_3-phenyl
                                                      NH_2
                     4-F-pheny1
                                                      N (CH (CH_3)_2)_2
                     4 - C l - p h e n y l
                                                      N (CH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)<sub>2</sub>
                     4-Br-pheny1
                                                      N (CH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)<sub>2</sub>
                                                      N (CH (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub> )<sub>2</sub>
                     4-CF_3-phenyl
                     4-F-pheny1
                                                      N (CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>
                     4-C1-pheny1
                                                      N (CH_2 CH_2 CH_3 ) _2
 [0128]
                                                   *【表46】
                    〔第4表続き〕
                     R<sub>b</sub>
                                                      Rc
                     4-Br-pheny1
                                                      N (CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> ) 2
                     4-CF_3-phenyl
                                                      N (CH_2 CH_2 CH_3) 2
                                                      N (CH_2 CH=CH_2) 2
                     4-F-pheny1
                     4-C1-pheny1
                                                      N (CH_2 CH=CH_2) 2
                     4 - B r - p h c n y 1
                                                      N (CH_2 CH=CH_2) 2
                     4-CF_3-pheny1
                                                      N (CH_2 CH=CH_2) 2
                     4 - F - phenyl
                                                      N (CH<sub>2</sub> C\equivCH) <sub>2</sub>
                     4-C1-pheny1
                                                      N (CH<sub>2</sub> C\equivCH) <sub>2</sub>
                     4-Br-pheny1
                                                      N (CH<sub>2</sub> C\equivCH)<sub>2</sub>
                     4-CF_3-pheny1
                                                      N (CH<sub>2</sub> C\equivCH) <sub>2</sub>
                     4-F-phenyl
                                                      Q_1
                     4 - C1 - pheny1
                                                      Q_1
                     4-Br-pheny1
                                                      Q_1
                     4-CF_3-pheny1
                                                      Q_1
                     4-F-pheny1
                                                      Q_2
                     4 - C1 - pheny1
                                                      Q_2
                     4-Br-pheny1
                                                      Q_2
                     4-CF_3-phenyl
                                                      Q_2
                     4-F-pheny1
                                                      Q₃
                     4 - C1 - pheny1
                                                      Qз
                     4-Br-pheny1
                                                      Qз
                     4-CF_3-pheny1
                                                      Q<sub>3</sub>
 [0129]
                                               ※ ※【表47】
                    [第4表続き]
                     R<sub>b</sub>
                                                      Rc
                     4-F-pheny1
                                                      Q_4
                     4 - C1 - pheny1
                                                      Q_4
                     4-Br-pheny1
                                                      Q_4
                     4-CF_3-phenyl
                                                      Q_4
【0 1 3 0】但し、第4表中のQ1 、Q2 、Q3 および
                                                      [0131]
Q4 は以下を表す。
                                                      【化31】
```



 Q_2 :

 Q_3 :



【0132】本発明化合物を除草剤として施用するにあ たっては、一般には適当な担体、例えばクレー、タル ク、ベントナイト、珪藻土、ホワイトカーボン等の固体 担体あるいは水、アルコール類(イソプロパノール、ブ タノール、ベンジルアルコール、フルフリルアルコール 等)、芳香族炭化水素類(トルエン、キシレン等)、エ ーテル類(アニソール等)、ケトン類(シクロヘキサノ ン、イソホロン等)、エステル類(酢酸ブチル等)、酸 アミド類(N-メチルピロリドン等)またはハロゲン化 して適用することができ、所望により界面活性剤、乳化 剤、分散剤、浸透剤、展着剤、増粘剤、凍結防止剤、固 結防止剤、安定剤などを添加し、液剤、乳剤、水和剤、 ドライフロアブル剤、フロアブル剤、粉剤、粒剤等任意 の剤型にて実用に供することができる。

【0133】また、本発明化合物は必要に応じて製剤ま たは散布時に他種の除草剤、各種殺虫剤、殺菌剤、植物 生長調節剤、共力剤などと混合施用しても良い。特に、 他の除草剤と混合施用することにより、施用薬量の減少 による低コスト化、混合薬剤の相乗作用による殺草スペ 30 クトラムの拡大や、より高い殺草効果が期待できる。こ の際、同時に複数の公知除草剤との組み合わせも可能で ある。本発明化合物と混合使用する除草剤の種類として は、例えば、ファーム・ケミカルズ・ハンドブック(ド arm Chemicals Handbook) 1993年版に記載されてい る化合物などがある。

【0134】本発明化合物の施用薬量は適用場面、施用 時期、施用方法、栽培作物等により差異はあるが一般に は有効成分量としてヘクタール(ha) 当たり0.0001~10 kg程度、好ましくは0.001 ~5kg 程度が適当である。次 40 以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。 に具体的に本発明化合物を用いる場合の製剤の配合例を 示す。但し本発明の配合例は、これらのみに限定される ものではない。なお、以下の配合例において「部」は重 量部を意味する。

【0135】〔水和剤〕

本発明化合物—— - 5~80部 _____10~85部 固体担体 一 1~10部 界面活性剤 一 一 1~5 部 その他

その他として、例えば固結防止剤などがあげられる。

【0136】〔乳 剤〕

本発明化合物 1~30部 30~95部 液体担体 —— 5~15部 界面活性剤 —— 〔フロアブル剤〕 ----- 5~70部 本発明化合物—— _____15~65部 液体担体 5~12部 界面活性剤 -その他 5~30部 炭化水素類(クロルベンゼン等)などの液体担体と混用 20 その他として、例えば凍結防止剤、増粘剤等があげられ

80

【0137】 〔粒状水和剤 (ドライフロアブル剤)〕

_____20~90部 本発明化合物—— ──10~60部 固体担体 _____1~20部 界面活性剤 — 〔粒 剤〕

本発明化合物———0.1 ~ 10部 固体担体 ─90~99.99 部 その他 一 1~5 部

【0138】〔配合例1〕水和剤

本発明化合物 No. 1150部ジークライトPFP43部

(カオリン系クレー:ジークライト工業(株)商品名) ソルポール 5050

(アニオン性界面活性剤:東邦化学工業(株)商品名) ルノックス 1000 C --- 3部

(アニオン性界面活性剤:東邦化学工業(株)商品名) カープレックス#80(固結防止剤) --2部

(ホワイトカーボン:塩野義製薬(株)商品名)

【0139】〔配合例2〕乳 剤

本発明化合物 No. 7 --- 3部 キシレン イソホロン ---15部 ソルポール3005X

(非イオン性界面活性剤とアニオン性界面活性剤との混 合物:東邦化学工業(株)商品名) 以上を均一に混合して乳剤とする。

【0140】〔配合例3〕フロアブル剤

50 本発明化合物 No. 11-35部

81

アグリゾールS-711 ― (非イオン性界面活性剤:花王(株)商品名)

ルノックス 1000 C -----0.5部

(アニオン性界面活性剤:東邦化学工業(株)商品名)

_____20部 1%ロドポール水

(増粘剤:ローン・プーラン社商品名)

エチレングリコール (凍結防止剤) -- 8部

以上を均一に混合して、フロアブル剤とする。

【0141】〔配合例4〕粒状水和剤(ドライフロアブ 10 ル剤)

本発明化合物 No. 17-75部 イソバンNo.1

(アニオン性界面活性剤:クラレイソプレンケミカル (株)商品名)

バニレックスN

(アニオン性界面活性剤:山陽国策パルプ(株)商品 名)

カープレックス#80----—10部

(ホワイトカーボン:塩野義製薬(株)商品名)

以上を均一に混合微粉砕してドライフロアブル剤とす る。

【0142】〔配合例5〕粒 剤

本発明化合物 No. 12-- 0.1部

ベントナイト - 55.0部

44.9部

以上を均一に混合粉砕した後、少量の水を加えて攪拌混 合捏和し、押出式造粒機で造粒し、乾燥して粒剤にす

ブル剤、粒状水和剤は水で50~1000倍に希釈して、有効 成分が1ヘクタール (ha) 当たり0.0001~10kgになるよ うに散布する。次に、本発明化合物の除草剤としての有 用性を以下の試験例において具体的に説明する。

【0144】〔試験例-1〕土壌処理による除草効果試 鎭

縦21cm、横13cm、深さ7cmのプラスチック製箱に殺 菌した洪積土壌を入れ、オオイヌノフグリ、ハコベ、コ ムギ、ビートの種子をそれぞれスッポト状に播種し、約 1. 5 cm覆土した。各植物が2~3 葉期に達したとき、 40 有効成分量が所定の割合となるように茎葉部へ小型スプ レーで均一に散布した。散布の際の薬液は、前記配合例 等に準じて適宜調整された水和剤を水で希釈して用い た。薬液散布3週間後に各種雑草および作物に対する除 草効果を下記の判定基準に従い目視により調査した。結 果を第5表に示す。

【0145】判定基準

5-殺草率 90%以上(ほとんど完全枯死)

4-殺草率 70~90%

3-殺草率 40~70%

2-殺草率 20~40%

1 - 殺草率 5~20%

0 - 殺草率 5%以下(ほとんど効力なし)

なお、各表中の記号は次の意味を示す。

A (オオイヌノフグリ)、B (ハコベ)、a (コム ギ)、b(ビート)

82

[0146]

【表48】

[第5表] 茎葉処理による除草効果

化合物 No.	薬量 (kg/ha)	A	В	а	b
6	0.63	5	4	0	3
7	0.63	5	3	0	5
9	0.63	5	3	0	1
10	0.63	5	5	0	5
1 1	0.63	5	5	0	5
12	0.63	5	4	0	5
17	0.63	5	5	0	5
18	0.63	5	5	0	5

【0147】〔試験例-2〕湛水条件における雑草発生 期前処理による除草効果試験

1/5000アールのワグネルポット中に沖積土壌を入 れた後、水を入れて混和し水深4cmの湛水条件とした。 ノビエ、コナギ、キカシグサの種子を上記のポットに播 種した後、2.5葉期のイネ苗を移植した。ポットを2 0~30℃の室温内に置いて植物を育成し、播種1日後 【0143】使用に際しては上記水和剤、乳剤、フロア 30 に水面へ所定薬量になるように薬剤希釈液をメスピペッ トで滴下処理した。薬液滴下後3週間目に各種雑草およ びイネに対する除草効果を試験例-1の判定基準に従っ て調査した。結果を第6表に示す。

【0148】なお、各表中の記号は次の意味を示す。

C (ノビエ)、D (コナギ)、E (キカシグサ)、c (移植イネ)

[0149]

【表49】

83 〔第6表〕水田における除草効果

化合物 No.	菜量 (kg/ha)	С	D	Е	С
4	1. 0	5	5	5	0
6	0.25	5	5	5	0
7	0.25	5	5	5	0
10	1. 0	5	5	5	0
1 1	0.25	5	5	5	0
1 2	0.25	5	5	5	0
17	0.25	5	5	5	0
18	1. 0	5	5	5	0

フロントページの続き

 (51) Int. Cl. 5
 識別記号
 庁内整理番号
 F I
 技術表示箇所

 C 0 7 D 409/14
 2 3 9
 7602-4 C

(72) 発明者 縄巻 勤

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470口産化 学工業株式会社生物科学研究所内

(72)発明者 渡辺 重臣

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470日産化 学工業株式会社生物科学研究所内 (72)発明者 石川 公広

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470日産化 学工業株式会社生物科学研究所内

(72)発明者 伊藤 洋一

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470日産化 学工業株式会社生物科学研究所内